T0/211885

## VERTRAG ÜBER DIE ITERNATIONALE ZUSAMM ARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWINGENS 1 9 0CT 2004

Absender: MIT DER INTERNATIONALEN VORLÄUFIGEN PRÜFUNG BEAUFTRAGTE BEHÖRDE

An:

1010 Wien **AUTRICHE** 

SONN & PARTNER PATENTANWALTE

MITTEILUNG ÜBER DIE ÜBERSENDUNG DES INTERNATIONALEN VORLÄUFIGEN **PRÜFUNGSBERICHTS** 

(Regel 71.1 PCT)

Absendedatum

(TagMonat/Jahr)

19.07.2004

Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts

R 41027

WICHTIGE MITTEILUNG

Internationales Aktenzeichen

PCT/AT 03/00116

Internationales Anmeldedatum (TagMonatUahr)

23.04.2003

25.04.2002

Anmelder

ÖKOPHARM FORSCHUNGS- UND ENTWICKLUNGS-GMBH et al.

- Dem Anmelder wird mitgeteilt, daß ihm die mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragte Behörde hiermit den zu der internationalen Anmeldung erstellten internationalen vorläufigen Prüfungsbericht, gegebenenfalls mit den dazugehörigen Anlagen, übermittelt.
- 2. Eine Kopie des Berichts wird gegebenenfalls mit den dazugehörigen Anlagen dem Internationalen Büro zur Weiterleitung an alle ausgewählten Ämter übermittelt.
- Auf Wunsch eines ausgewählten Amts wird das Internationale Büro eine Übersetzung des Berichts (jedoch nicht der Anlagen) ins Englische anfertigen und diesem Amt übermitteln.

#### 4. ERINNERUNG

Zum Eintritt in die nationale Phase hat der Anmelder vor jedem ausgewählten Amt innerhalb von 30 Monaten ab dem Prioritätsdatum (oder in manchen Ämtern noch später) bestimmte Handlungen (Einreichung von Übersetzungen und Entrichtung nationaler Gebühren) vorzunehmen (Artikel 39 (1)) (siehe auch die durch das Internationale Büro im Formblatt PCT/IB/301 übermittelte Information).

Ist einem ausgewählten Amt eine Übersetzung der internationalen Anmeldung zu übermitteln, so muß diese Übersetzung auch Übersetzungen aller Anlagen zum internationalen vorläufigen Prüfungsbericht enthalten. Es ist Aufgabe des Anmelders, solche Übersetzungen anzufertigen und den betroffenen ausgewählten Ämtern direkt zuzuleiten.

Weitere Einzelheiten zu den maßgebenden Fristen und Erfordernissen der ausgewählten Ämter sind Band II des PCT-Leitfadens für Anmelder zu entnehmen.

Der Anmelder wird auf Artikel 33(5) hingewiesen, in welchem erklärt wird, daß die Kriterien für Neuheit. erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit, die im Artikel 33(2) bis (4) beschrieben werden, nur für die internationale vorläufige Prüfung Bedeutung haben, und daß "jeder Vertragsstaat (...) für die Entscheidung über die Patentfähigkeit der beanspruchten Erfindung in diesem Staat zusätzliche oder abweichende Merkmale aufstellen" kann (siehe auch Artikel 27(5)). Solche zusätzlichen Merkmale können z.B. Ausnahmen von der Patentierbarkeit, Erfordernisse für die Offenbarung der Erfindung sowie Klarheit und Stützung der Ansprüche betreffen.

Name und Postanschrift der mit der internationalen Prüfung beauftragten Behörde



Europäisches Patentamt D-80298 München Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu d Fax: +49 89 2399 - 4465

Bevollmächtigter Bediensteter

Ladurner, Y

Tel. +49 89 2399-7913



BEST AVAILABLE COPY

## VERTRAG ÜBER DIE ITERNATIONALE ZUSAMM PARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

## **PCT**

## INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

1	nzeich		s Anmelders oder Anwalts	WEITERES VOR	SEHEN siehe Mitteilung vorläufigen Prü	g über die Übersendung des internationalen fungsberichts (Formblatt PCT/IPEA/416)				
Internationales Aktenzeichen PCT/AT 03/00116				Internationales Anmeld 23.04.2003	ledatum (Tag/Monat/Jahr)	Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr) 25.04.2002				
1	Internationale Patentklassifikation (IPK) oder nationale Klassifikation und IPK A61K9/70									
Anmelder ÖKOPHARM FORSCHUNGS- UND ENTWICKLUNGS-GMBH et al.										
1.	<ol> <li>Dieser internationale vorläufige Prüfungsbericht wurde von der mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragten Behörde erstellt und wird dem Anmelder gemäß Artikel 36 übermittelt.</li> </ol>									
2.	Dieser BERICHT umfaßt insgesamt 4 Blätter einschließlich dieses Deckblatts.									
	Außerdem liegen dem Bericht ANLAGEN bei; dabei handelt es sich um Blätter mit Beschreibungen, Ansprüchen und/oder Zeichnungen, die geändert wurden und diesem Bericht zugrunde liegen, und/oder Blätter mit vor dieser Behörde vorgenommenen Berichtigungen (siehe Regel 70.16 und Abschnitt 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT).									
	Diese Anlagen umfassen insgesamt 1 Blätter.									
3.	Dies I II III	I ☐ Priorität II ☐ Keine Erstellung eines Gutachtens über Neuheit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit V ☐ Mangelnde Einheitlichkeit der Erfindung								
	V	$\boxtimes$	Begründete Feststellun gewerblichen Anwendb			it, der erfinderischen Tätigkeit und der Ing dieser Feststellung				
	VI		Bestimmte angeführte l	•	1 - a					
	VII		Bestimmte Mängel der Bestimmte Bemerkunge		•					
			·		·	i				
Datum der Einreichung des Antrags					Datum der Fertigstellung	dieses Berichts				
14.11.2003					19.07.2004					
		n Behi Eur	opäisches Patentamt	nalen Prüfung	Bevollmächtigter Bedien	steter gardines Polanco.				
D-80298 München Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 52365 Fax: +49 89 2399 - 4465				6 epmu d	Thalmair, M Tel. +49 89 2399-2177					
					こうしょ キサフ ひさ そうぎぎ・と 1 / /	Oline and				

# INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/AT 03/00116

### I. Grundlage des Berichts

1. Hinsichtlich der **Bestandteile** der internationalen Anmeldung (Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten (Regeln 70.16 und 70.17)):

	Be	Beschreibung, Seiten							
	1-2	1	in der ursprünglich eingereichten Fassung						
	An	sprüche, Nr.	and the second of the second o						
	1-8		eingegangen am 07.05.2004 mit Schreiben vom 07.05.2004						
2.	die	Hinsichtlich der <b>Sprache</b> : Alle vorstehend genannten Bestandteile standen der Behörde in der Sprache, in der die internationale Anmeldung eingereicht worden ist, zur Verfügung oder wurden in dieser eingereicht, sofern unter diesem Punkt nichts anderes angegeben ist.							
	Die Bestandteile standen der Behörde in der Sprache: zur Verfügung bzw. wurden in dieser Sprache eingereicht; dabei handelt es sich um:								
		die Sprache der Übersetzung, die für die Zwecke der internationalen Recherche eingereicht worden (nach Regel 23.1(b)).							
		die Veröffentlichungssprache der internationalen Anmeldung (nach Regel 48.3(b)).							
		die Sprache der Übersetzung, die für die Zwecke der internationalen vorläufigen Prüfung eingereicht worden ist (nach Regel 55.2 und/oder 55.3).							
3.	Hin inte	nsichtlich der in der internationalen Anmeldung offenbarten <b>Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenz</b> ist die ernationale vorläufige Prüfung auf der Grundlage des Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das:							
	☐ in der internationalen Anmeldung in schriftlicher Form enthalten ist.								
		zusammen mit der internationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.							
		bei der Behörde nachträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist.							
		bei der Behörde nachträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.							
		Die Erklärung, daß das nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den Offenbarungsgehalt der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt.							
		Die Erklärung, daß die in computerlesbarer Form erfassten Informationen dem schriftlichen Sequenzprotokoll entsprechen, wurde vorgelegt.							
4.	Aufgrund der Änderungen sind folgende Unterlagen fortgefallen:								
		Beschreibung,	Seiten:						
		Ansprüche,	Nr.:						
		Zeichnungen,	Blatt:						
5.		Dieser Bericht ist ohne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den angegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich eingereichten Fassung hinausgehen (Regel 70.2(c)).							
		(Auf Ersatzblätter, die solche Änderungen enthalten, ist unter Punkt 1 hinzuweisen; sie sind diesem Bericht beizufügen.)							

# INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/AT 03/00116

- 6. Etwaige zusätzliche Bemerkungen:
- V. Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung
- 1. Feststellung

Neuheit (N)

Ja: Ansprüche 1-8

Nein: Ansprüche

Erfinderische Tätigkeit (IS)

Ja: Ansprüche 1-8

Nein: Ansprüche

Gewerbliche Anwendbarkeit (IA)

Ja: Ansprüche: 1-8

Nein: Ansprüche:

2. Unterlagen und Erklärungen:

siehe Beiblatt

### INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT - BEIBLATT

#### Sektion V

D 1 (XP002247615) beschreibt eine Diät-Therapie, durchgeführt vor dem Hintergrund einer hypoallergenen Diät, mit Zusatz von einem Drink aus Stutenmilch zur Behandlung von allergischer Dermatose bei Kindern.

D 2 (XP002247616) offenbart die Verwendung von reiner natürlicher Pferdemilch durch den Prozess von chemischer Extraktion und Konzentration und Zusatz von Stearinsäure, weißer Vaseline, glycerin, flüssigem Paraffinwachs etc., um das Endprodukt zu erhalten, das therapeutischen Nutzen zur Heilung von Dermatitis, Sonnenbrand etc. besitzt. Die Verwendung von hochdispersen Kieselsäuren (wie z.B. Aerosil®) als Matrix für zahlreiche Wirksubstanzen war dem Fachmann bekannt, siehe D 3 (US-A-4559222),

**D** 4 (XP009013847), **D** 5 (XP009013852), **D** 6 (XP000306320).

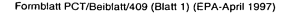
D 3 beschreibt Mischungen aus kolloidalem Siliziumdioxid (CSD), Mineralöl (MO), Polyisobutylen (PI), die sich zur Verwendung als Medikamenten enthaltende Matrix in transdermalen Freisetzungssystemen eignen.

D 4 zeigt Siliziumdioxid als Matrix für hochdisperse amorphe und metastabile kristalline Formen von Indomethacin.

beschreibt die Beeinflussung der Hautoberflächenlipide durch einige Lokaltherapeutika, wie z.B. Aerosil (hochdispers Siliziumdioxid), das in pharmazeutischen und kosmetischen Präparaten viele Verwendungsmöglichkeiten gefunden hat. Es dient als Verdickungsmittel für Salben, als Stabilisator für Emulsionen und als Trägersubstanz vieler Wirksubstanzen.

D 6 offenbart neuere Hilfstoffe bei der Herstellung von dermatologischen und kosmetischen Produkten, die Siliziumdioxide enthalten.

Keines der zitierten Dokumente offenbart oder suggeriert jedoch die Verwendung eines auf einer biologisch inerten, hochdispersen Matrix getrockneten Stutenmilchkonzentrats zur Herstellung eines Präparats zur oralen Aufnahme zur Behandlung von Hauterkrankungen, insbesondere trockenen Hauterkrankungen.



PCT/AT 03/00116





#### Patentansprüche:

- Verwendung eines auf einer biologisch inerten, hochdispersen 1. Matrix getrockneten Stutenmilchkonzentrats zur Herstellung eines Präparats zur oralen Aufnahme zur Behandlung von Hauterkrankungen, insbesondere trockenen Hauterkrankungen.
- Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass das Präparat zur Behandlung von Neurodermitis eingesetzt wird.
- Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass das Präparat zur Behandlung von Psoriasis eingesetzt wird.
- Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass die Matrix hochdisperses Siliciumdioxid ist.
- Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass das Stutenmilchkonzentrat bei einer Temperatur von 10-50°C, insbesondere 35-40°C, getrocknet wurde.
- Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass das Stutenmilchkonzentrat bei einem Druck von 1-50 mbar, insbesondere 10-30 mbar, getrocknet wurde.
- Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass das Präparat zusätzliche essentielle Fettsäuren, insbesondere pflanzliche essentielle Fettsäuren, umfasst.
- Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass das Präparat weiters zumindest eine Substanz ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Hydrogencarbonat, Kalium, Carbonat, Citrat, Calcium, Magnesium, Vitamin C, Vitamin E, Niacin, Zink, Eisen, Beta Carotin, Pantothensäure, Mangan, Vitamin B6, Vitamin B2, Vitamin B1, Kupfer, Natrium, Biotin, Folsäure, Molybdän, Selen, Xanthan, Fructose, Zitronensäure und Vitamin B12 oder eine Kombination von zumindest zwei dieser Substanzen umfasst.

